

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

GAFERVIT injekční roztok

2. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

1 ml roztoku obsahuje:

Léčivé látky :

Immunoglobulinum suillum nativum	50 mg
Dextraferranum	7 mg
Thiamini hydrochloridum	0,03 mg
Riboflavinum	0,0114 mg
Pyridoxini hydrochloridum	0,0028 mg
Nicotinamidum	0,4284 mg
Calcii pantothenas	0,016 mg
Cupri chloridum	0,02707 mg
Cobaltosi chloridum anhydricum	0,00266 mg

Pomocné látky

Thiomersal

3. LÉKOVÁ FORMA

Injekční roztok

4. VELIKOST BALENÍ

1 x 10 ml (1 x 20 ml, 1 x 50 ml, 1 x 100 ml, 1 x 250 ml, 1 x 500 ml, 1 x 1000 ml, 24 x 50 ml, 12 x 100 ml, 20 x 100 ml, 12 x 250, 20 x 250 ml)

5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Selata.

6. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Intramuskulární podání

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

7. OCHRANNÁ LHŮTA

Bez ochranných lhůt.

8. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ(Á)

9. DATUM EXSPIRACE

EXP:

Po 1. otevření spotřebujte do 28 dní.

10. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte v chladničce.

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpady, které pocházejí z tohoto přípravku, musí být likvidovány podle místních právních předpisů.

12. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

13. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOSAH DĚTÍ“

Uchovávat mimo dosah dětí.

14. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Bioveta, a. s.
Komenského 212
683 23 Ivanovice na Hané
Česká republika

15. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

97/396/91-C

16. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE

Šarže:

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

GAFERVIT injekční roztok

2. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

1 ml roztoku obsahuje:

Léčivé látky :

Immunoglobulinum suillum nativum	50 mg
Dextraferranum	7 mg
Thiamini hydrochloridum	0,03 mg
Riboflavinum	0,0114 mg
Pyridoxini hydrochloridum	0,0028 mg
Nicotinamidum	0,4284 mg
Calcii pantothenas	0,016 mg
Cupri chloridum	0,02707 mg
Cobaltosi chloridum anhydricum	0,00266 mg

Pomocné látky

Thiomersal

3. LÉKOVÁ FORMA

Injekční roztok

4. VELIKOST BALENÍ

10 ml (20 ml, 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml, 1000ml)

5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Selata.

6. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Intramuskulární podání

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

7. OCHRANNÁ LHŮTA

Bez ochranných lhůt.

8. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ(Á)

9. DATUM EXSPIRACE

EXP:

Po 1. otevření spotřebujte do: ...

10. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte v chladničce

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

12. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

13. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOSAH DĚTÍ“

Uchovávat mimo dosah dětí.

14. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Bioveta, a. s.
Komenského 212
683 23 Ivanovice na Hané
Česká republika

15. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

97/396/91-C

16. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE

Šarže: